## 专利合作条约 **PCT**

专利性国际初步报告 (PCT 第II章) (PCT 36 和细则 70)

REC'D 2 5 OCT 2005 WIPO

FCT

甲请人或代理人的档案号 OP040074P	 关于后续行为	参见 PCT/IPEA/416 表					
国际申请号	国际申请日(日/月	/年)		优先权日(日/月/年)			
PCT/CN2004/001411	03.12 月 2004	(03.12.200	)4)	05.12月 2003(05.12.2003)			
国际专利分类(IPC)或者国家分类和 IPC 两种分类							
IPC <sup>7</sup> : A61K9/48, A61K31/34							
申请人							
石药集团中奇制药技术(石家庄)有限公司 等							
1. 本报告是国际初步审查单位根据条约 35 做出的国际初步审查报告,并依照条约 36 将其传送给申请人。 2. 本报告共计3页,包括扉页。							
│ │ 3.							
a. (传送给国际局和申请人	) 土 计	74					
│	报告基础的说明书	修改页、村	又利要求	总书修改页和/或附图修改页,和/或对			
	·位所做出的更正页	(见 PCT 组	到则 70.1	16 和行政规程 607)。			
□国际初步审查单位认为修改超出原始公开范围的取代页,参见第 I 栏第 4 项和补充栏。 b. □ (传送给国际局)共计 (指明电子载体的类型和数量),包含有在与序列表有关的补充栏中							
指明的电子形式的序列							
	70次和300000000000000000000000000000000000	的农格。	(1) 収別	<b>社社主 802</b> )			
4. 本报告包括关于下列各项的内容:							
I 🛛 报告的基础	Ⅰ 図 报告的基础						
Ⅱ □ 优先权	优先权						
III □ 不做出关于新颖性、创造	·····································						
IV □ 缺乏发明的单一性	缺乏发明的单一性						
V 図 按条约 35(2)关于新颖性、	按条约 35(2)关于新颖性、创造性或工业实用性的理由,支持这种意见的引证和解释						
VI □ 引用的某些文件							
VII □ 国际申请中的某些缺陷	国际申请中的某些缺陷						
VIII 对国际申请的某些意见							
提交要求书的日期   5			———— 5的日期				
27.6 月 2005(27.06.2005				9月2005(05.09.2005)			
中华人民共和国国家知识产权局 IPEA/0 中国北京市海淀区西土城路 6 号	 受权官员		ラアスリ 対菊芳				
传真号: (86-10)62019451	电话号码	(86-10)	062085085				

## 专利性国际初步报告

国际申请号

PCT/CN2004/001411

I. 报	告的基础								
1. 关	于语言,本报告	将基于:							
	☑ 申请提出时使用的语言。								
	□ 该申请的语言译文,提供该种语言的译文是								
	□ 以中谓的———语言年义,提供这种语言的译义是 □ 为了国际检索而提交的译文所使用的语言(细则 12.3 和 23.1 (b))。								
为了国际申请的公布而提交的译文所使用的语言(细则 12.4)。									
□ 为了国际初步审查而提交的译文所使用的语言(细则55.2和/或55.3)。									
	2. 关于国际申请中各个部分,本报告基于(申请人为答复受理局根据条约 14 所发通知而提交的替换页,在本								
		"的文件,不作为本	x报告的附件)						
	│ 原始提交的国 │ 说明书,		<del></del>	区4人相 大44					
	1 66.52 14,	第 <sub></sub> 第		原始提交的,	初审单位收到的、				
		第			初审单位收到的, 初审单位收到的。				
	权利要求,	第							
		第	页,	按条约 19 条修改的(附有说明),					
		第 第	———— <sup>贝</sup> 页		初审单位收到的, 初审单位收到的。				
	附图,		———— 原始提交的。		初甲平位权到的。				
		第页*,		初审单位收	到的,				
	序列表和/武	第页*, 相关表格——参见与		初审单位收	到的。				
	71 71170/14/30		カアグリ 衣作 大口	リオト <i>プ</i> ロイニ。 .					
3. 修改	女导致以下内容.	的删除:							
	说明书,	第		页					
	权利要求,	第	<u> </u>						
	附图,	第	页,	图					
	序列表(具体	说明)							
	与序列表相关	的表格 <i>(具体说明)</i>							
4.	由于本报告附任	牛的(某些)修改,如下	· 「所列,被认为	超出了原始公开的范围,如补充栏所是	元. 因此本报告是				
		的情况做出的(细则							
	□ 说明书,			页					
	□ 权利要求				į				
	□ 附图,								
	□ 序列表(			_					
		相关的表格(具体说							
*如果第	4 项适用,一些或	战全部的文件页可能做	出"被取代"标	福.					

## 专利性国际初步报告

国际申请号

PCT/CN2004/001411

V.	按条约 35 (2)关于新	<b>新颖性、创造性或工业实用性的意见,支持这种理由的引证和解释</b>	
1.	意见		
	新颖性(N)	权利要求 1-11	是
		权利要求	否
}	创造性(IS)	权利要求_1-11	是
		权利要求	杏
	工业实用性(IA)	权利要求_1-11	是
		权利要求	否
2.	引证和解释(细则)	70.7)	
1)	对比文件: CN1375	5288A(周桂荣)23.10.2002	
	CN125	7706A(中国医学科学院药物研究所)28.06.2000	
	WO950	001574A(MOBIUS CONSULTANCY PIY LTD(AU))05.01.1995	
2)	新颖性(Art.33(2)]	PCT)和创造性(Art.33(3) PCT)	
D1 :	公开了可制成注射液	、输注液和各种口服剂型,含治疗脑血管疾病有效量的丁苯酞和磷脂乳化	而成的脂质体(参
见全	:文),D2 公开了丁	苯酞在制备抗血栓形成及抗血小板聚集药物中的应用(参见全文); D3	公开了治疗炎性
疾病	前的方法及治疗剂,其	其中所述化合物包含丁苯酞(参见全文)。这些对比文件都没有公开通过	选择本发明中的
特定	辅料而将丁苯酞制成	战软胶囊的技术方案或有关技术启示,因此权利要求 1-11 具备新颖性,	而且由于权利要

权利要求 1-11 请求保护的包合物及其制备方法都可在工业上实施,因此具备工业实用性。

|求 1-11 中的技术方案是对本领域的技术人员来说是非显而易见的,因此这些权利要求具备创造性。